Partial English translation

Proranon® ophthalmic solution 0.1%

**[Composition/Properties]

Trade name	Proranon ophthalmic solution 0.1%	
Effective ingredient	pranoprofen	
Content per 1 mL	1 mg	
*Additive	Benzalkonium chloride, trometamol,	
	pH adjuster	
рĦ	7.5 ~8.5	
Osmotic pressure ratio	0.8~1.0	
Properties	Colorless, clear, aseptic,	
	aqueous ophthalmic agent	

[Use/Dose]

Generally, it is applied one to two drops per dose, 4 times a day. If necessary, a frequency may be increased or decreased depending upon the conditions.

★2008年6月2位

非ステロイド性抗炎症点眼剤

プロラノン。点眼液 0.1%

日本標準商品分類形勢

Proranon ophthalmic solution 0.1%

プラノプロフェン点眼液

庁 法:遮光、塩温保存、気密容器 使用期限:外籍及びラベルに記載(2.5年) **S**anten

[禁忌(次の患者には投与しないこと)] 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

**[組成・性状]

阪 光 名	プロラノン点眼液0.1%
有効成分	プラノブロフェン
含量(1 mL中)	1 mg
*添加物	ベンザルコニウム塩化物、トロメタモ ール、p H 開節剤
. PH	7.5~8.5
浸透 圧 比	0.8~1.0
性 状	無色澄明、無菌水性点眼剤

(効能·効果)

外眼部及び前眼部の炎症性疾患の対症療法(眼瞼炎、結膜炎、 角膜炎、強膜炎、上強膜炎、前眼部ブドウ膜炎、術後炎症)

〔用法・用量〕

通常、1回1~2滴を1日4回点眼する。

なお、症状により適宜回数を増減する。

〔使用上の注意〕

1. 重要な基本的注意

- 1) 本剤による治療は原因療法ではなく対症療法であることに 留意すること。
- 2)眼の感染症を不顕在化するおそれがあるので、感染による 炎症に対して用いる場合には観察を十分行い、慎重に投与 すること。

2. 副作用

本剤は使用成績關査等の副作用発現頻度が明確となる調査を 実施していない。

副作用が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置 を行うこと。

	超短短度	頻度不明	0.1~5%采摘	0.1%未満
	過敏症	発療、蕁麻疹	銀廠炎、眼瞼発 赤・腫脹	接触性皮膚炎
•	限		刺激感、結膜充 血、そう痒感、 眼脂	流沢、びまん性 表層角膜炎、異 物態、結膜浮腫
	呼吸器	気道狭窄	_	

3. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳中の婦人には治療上の有益性が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。[妊娠中及び授乳中の投与に関する安全性は確

立していない〕

なお、動物実験(ラット)で分娩遅延が認められている。

4. 小児等への投与

低出生体重児、新生児又は乳児に対する安全性は確立していない(使用経験が少ない)。

5. 適用上の注意

1) 投与経路:点眼用にのみ使用すること。

2)投 与 時:薬液汚染防止のため、点眼のとき、容器の先端 が直接目に触れないように注意するよう指導す

ること。

〔藥効薬理〕

次の試験結果により、本剤は標準製剤と生物学的に同等である ことが確認された。

<生物学的同等性試験>

(ラット)

1) ラットのカラゲニン惹起結膜炎モデルを用いて木剤の抗炎症 作用を検討したところ、結膜浮腫の形成を抑制する作用が認 められた。本剤及び標準製剤において得られた結膜浮腫重量 について統計解析を行った結果、両剤の間で有意な差は認め られず、平均値の差の90%信頼区間はlog(0.80)~log(1.25) の範囲内であった。

	浮胍重量(mg)	
プロラノン点限液0.1%	59.5±2.1	
標準製剤(点眼液、0.1%)	60.4±1.9	

(平均值士標準誤差 n=20)

(ウサギ)

2) ウサギの前房穿刺眼炎症モデルを用いて本剤の抗炎症作用を 検討したところ、房水中への蛋白質溢出を抑制する作用が認 められた。本剤及び標準製剤において得られた房水中蛋白質 濃度について統計解析を行った結果、両剤の間で有意な差は 認められなかった。

	房水中蛋白質濃度(mg/mL)
プロラノン点眼液0.1%	18.4 ± 1.2
標準製剤(点限液、0.1%)	17.1±1.3

(平均值土標準誤差 n=30)

[有効成分に関する理化学的知見]

一般名:プラノプロフェン (Pranoprofen)

化学名: (2RS)-2-(10H-9-Oxa-1-azaanthracen-6-yl) propanoic

acid

構造式:

分子式: C,,H,,NO, 分子量: 255.27

性 状:本品は白色~微質白色の結晶性の粉末である。

本品はN.N-ジメチルホルムアミドに溶けやすく、 酢酸(100)にやや溶けやすく、メタノールにやや溶 けにくく、アセトニトリル、エタノール(95)又は無 水酢酸に溶けにくく、ジエチルエーテルに極めて溶

けにくく、水にほとんど溶けない。

本品のN, N-シメチルホルムアミド溶液 $(1 \rightarrow 30)$ は

旋光性を示さない。

融 点:186~190℃

〔取扱い上の注意〕

〈安定性試験〉

最終包装製品を用いた加速試験(40℃、相対温度75%、6ヶ月)の結果、外観、含量、pH及び浸透圧比等は規格の範囲内であり、本剤は通常の市場流通下において2.5年間安定であることが推測された。

(包装)

プラスチック点跟容器 5 mL ×10本 5 mL ×50本

(文献請求先)

参天製薬株式会社 医薬事業部 医薬情報室〒533~8651(個別郵便番号) 大阪市東淀川区下新庄3-9-19電話 06-6321-7056